

\Box 1. 5/34/1 (Item 1 from file: 351)

009567325

WPI Acc No: 1993-260873/ 199333

Determn. of cholesterol for clinical examination over wide pH range - using cholesterol dehydrogenase in the presence of hydrazine hydrate (deriv.) partic. by end-point method

Patent Assignee: KOKUSAI SHIYAKU KK (KOKU-N) Number of Countries: 001 Number of Patents: 002

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week JP 5176797 19930720 JP 91359044 Α A 19911227 199333 B JP 2994831 B2 19991227 JP 91359044 200006 Α 19911227 Priority Applications (No Type Date): JP 91359044 A 19911227

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

JP 5176797 A 10 C12Q-001/60

JP 2994831 B2 9 C12Q-001/60 Previous Publ. patent JP 5176797

Abstract (Basic): JP 5176797 A

Determn. of cholesterol uses cholesterol dehydrogenase in the presence of hydrazine hydrate, its salts or deriv., partic. by end-point method. Cholesterol is reacted with cholesterol hydrogenase in the presence of 5-500, pref. 20-200 mM of hydrazine hydrate, its salts or derivs. which blocks deta4-cholestenone (e.g. hydrazine hydrate, hydrazinium sulphate, phenylhydrazinium chloride or sulphate, and hydrazine pyridine). The formed NADPH is determined by absorption at 340 nm..

USE/ADVANTAGE - Accurate, stable determination of cholesterol in clinical examination in a wide pH.

In an example, reagent A-1 = A compsn. composed of six U/ml of cholesterol esterase, 6.5 mM of beta-NAD+, three g/L of Triton X-100, 50 mM of hydrazine and 0.1M of Tris buffer (pH 10.0). Reagent A-2 = 10 U/ml of cholesterol dehydrogenase, three g/L of Triton X-100 and 0.1M of Tris buffer (pH 10.0). In 10 micro L of reagent A-1, 10 micro L of diluted serum sample was added warmed to 37 deg. C for five min. and the absorption at 340 and 700 nm was determined. Then 100 micro L of reagent A-2 was added and similar procedure was repeated. Purified water was used as a blank standar

Dwg.0/0

Derwent Class: B04; D16

International Patent Class (Main): C12Q-001/60

International Patent Class (Additional): C12Q-001/32

Derwent WPI (Dialog® File 351): (c) 2005 Thomson Derwent. All rights reserved.

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平5-176797

(43)公開日 平成5年(1993)7月20日

(51)IntCL⁵

識別記号

庁内整理番号

FI

技術表示箇所

C 1 2 Q 1/60 1/32 6807-4B 6807-4B

審査請求 未請求 請求項の数4(全 10 頁)

(21)出願番号

特願平3-359044

(22)出題日

平成3年(1991)12月27日

(71)出願人 000170565

国際試薬株式会社

兵庫県神戸市中央区浜辺通2丁目1番30号

(72)発明者 岸 浩司

兵庫県神戸市西区室谷1丁目1-2 国際

試薬株式会社研究開発センター内

(72) 発明者 白波瀬 泰史

兵庫県神戸市西区室谷1丁目1-2 国際

試薬株式会社研究開発センター内

(72) 発明者 渡津 吉史

兵庫県神戸市西区室谷1丁目1-2 国際

試薬株式会社研究開発センター内

(74)代理人 弁理士 髙島 一

(54)【発明の名称】 コレステロールの定量法および定量用試薬

(57)【要約】

【目的】 広範囲のpH領域にて適応可能で、酵素の可逆的反応の起こりにくいコレステロールの定量法(特に、終点測定法による方法)および当該方法に使用される試薬を提供すること。

【構成】 コレステロール脱水素酵素を用いてコレステロールを定量する方法であって、コレステロール脱水素酵素による反応を抱水ヒドラジン、その塩またはその誘導体の存在下に行うコレステロールの定量法、および抱水ヒドラジン、その塩またはその誘導体を含有する上記方法に使用される試薬。

【効果】 広範囲のpH領域において適応可能で、酵素の可逆的反応の起こりにくいコレステロール定量法であり、終点測定法に特に有利に使用可能である。また、自動分析機にも有利に使用可能である。さらに、広範囲のpH域が設定できるため他の共役酵素反応系と組み合わせることも容易で実用上の応用性も高い。

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 コレステロール脱水素酵素を用いてコレステロールを定量する方法であって、コレステロール脱水素酵素による反応を抱水ヒドラジン、その塩またはその誘導体の存在下に行うことを特徴とするコレステロールの定量法。

【請求項2】 終点測定法による請求項1記載のコレステロールの定量法。

【請求項3】 抱水ヒドラジン、その塩またはその誘導体を含有することを特徴とするコレステロール脱水素酵 10素を用いてコレステロールを測定する際に使用されるコレステロールの定量用試薬。

【請求項4】 終点測定法に使用される請求項3記載のコレステロールの定量用試薬。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、主として臨床検査の分野での使用を目的とするコレステロールの定量法および当該定量法を行う際に使用される定量用試薬に関する。 【0002】

【従来の技術及び発明が解決しようとする課題】従来、 酵素を用いたコレステロールの定量法として遊離型また は結合型コレステロールを測定するにあたり、コレステ ロールオキシダーゼを単独またはコレステロールエステ ラーゼとともに用いる方法がよく知られている。しか し、コレステロールオキシダーゼを用いて生成した過酸 化水素をパーオキシダーゼ等により発色系に導く方法は 操作が煩雑である上に、ビリルビン、アスコルビン酸等 の還元性物質の影響を受けて測定誤差を生じ易く、更に 呈色の安定性が良くない等の問題点がある。

【0003】臨床検査の分野では、いわゆる終点測定方法(エンドポイント法ともいう、または、初速度測定法(レイトアッセイ法ともいう)と称する動力学的測定法のいずれかが用いられている。コレステロールオキシダーゼを用いる方法には、このような動力学的測定法も知られている(特公昭58-18080号公報)が、この方法でも前述のような還元性物質の影響を受けるという問題点は依然として未解決のままであった。

【0004】一方、コレステロールオキシダーゼではなく、コレステロール脱水素酵素を用いるコレステロール 40 の定量法も報告されており、たとえばニコチンアデニンジヌクレオチド (NAD) 依存性コレステロールデヒドロゲナーゼ (NAD-CDH) またはニコチンアデニン*

*ジヌクレオチドリン酸(NADP)依存性コレステロールデヒドロゲナーゼ(NADP-CDH)(特公平2-18064号公報)を用いるコレステロールの定量法の報告がある(特公平2-49720号公報)。この方法は、操作が簡単で血中のビリルビン、アスコルビン酸等の影響を受けない優れた方法であるが、反応にはpH8.6以上のアルカリ条件が要求されている。また、この酵素を動力学的測定法に応用した報告もある(特開昭61-108400号公報)。しかし、この方法は終点測定法でないため、測定時に必ず標準液で検定しなければならず、再現性も良くないという問題点がある。

2

【0005】終点測定法は、コレステロールの定量法としては再現性に優れるため、従来動力学的測定法として用いられたコレステロール脱水素酵素による方法は、終点測定法に改良することが望まれる。しかしながら、ここで用いるコレステロール脱水素酵素の至適pHは9.0付近であるが、この付近のpHでは反応成分であるβーNAD(P)・が不安定となり徐々に着色するため、コレステロールの定量用試薬としてこのままでは使用できない。また、β-NAD(P)・を安定化するためにpHを低下させると当該酵素の可逆的反応に起因して高濃度のコレステロールは反応が進行せず、そのため臨床検査でのコレステロールの定量に支障をきたす。

【0006】本発明の目的は、広範囲のpH領域において適応可能で、酵素の可逆的反応の起こりにくいコレステロールの定量法およびこの定量法を実施するにあたって使用される定量用試薬を提供することにある。特に、本発明の目的は、終点測定法が有利に使用可能なコレステロールの定量法およびこの定量法を実施するにあたって使用される定量用試薬を提供することにある。

[0007]

【課題を解決するための手段および作用】本発明者らは、上述の目的を達成するために鋭意研究を重ねてきたところ、下記の反応で示されるコレステロール脱水素酵素の反応系(以下、反応式Aという)に抱水とドラジン、その塩、またはその誘導体を存在させることにより、コレステロール脱水素酵素の至適pH付近のアルカリ側から中性付近の広いpH範囲においてコレステロールの定量が可能になることを見い出し、さらに研究を重ねて本発明に至った。

【0008】 【化1】

NAD-CDH又は NADP-CDH

【0009】本発明のコレステロールの定量用試薬は、 ※定する際に使用されるコレステロールの定量用試薬であ コレステロール脱水素酵素を用いてコレステロールを測※50 って、抱水ヒドラジン、その塩またはその誘導体を含有 3

することを特徴とする。本発明のコレステロールの定量 法は、コレステロール脱水素酵素を用いてコレステロー ルを定量する方法であって、コレステロール脱水素酵素 による反応を抱水ヒドラジン、その塩またはその誘導体 の存在下に行うことを特徴とする。

【0010】本発明で使用されるコレステロール脱水素 酵素としては、NAD-CDHとNADP-CPHがあ り、コレステロール脱水素酵素による反応系は前記反応 式Aで示した通りである。

【0011】コレステロール脱水素酵素は可逆的反応を 10 呈し、反応がコレステノンの生成に進行してある程度進 むと平衡に達する。そのため、従来はコレステロール脱 水素酵素の至適pHであるpH9.0付近にして更に反 応の進行を促している。このような至適p Hにおいて は、当該酵素量を最小量にできると共に、試薬とした場 合、原料に混入する他の酵素が起因するブランク値の上 昇を押さえることもできる。

【0012】本発明は、抱水ヒドラジン、その塩または その誘導体の存在下にコレステロール脱水素酵素を反応 させることにより、上記反応で生成された△4-コレス 20 テノンのケトン基をブロックすることができるという新 知見に基づくものである。この結果コレステロールの測 定での逆反応を押さえることができ、広いp H範囲でコ レステロールの定量を可能とするものである。具体的に は、本発明では反応液のpHは、pH10.0を越える アルカリ領域から p H 7. 0以下の中性領域まで適応で きる。

【0013】本発明に用いる抱水ヒドラジン、その塩お よびその誘導体としては、Δ4ーコレステノンのケトン はない。抱水ヒドラジン誘導体としては、ヒドラジルを 基本骨格基とする化合物が該当できる。これらの具体例 としては、ヒドラジン(1水和物)、二塩化ヒドラジニ ウム、一臭化ヒドラジニウム、硫酸ヒドラジニウムが好 適であり、そのほか塩化フェニルヒドラジニウム、フェ ニルヒドラジンーPースルホン酸、硫酸フェニルヒドラ ジニウム、ヒドラジンピリジン等を挙げることもでき る.

【0014】本発明のコレステロールの定量法によれ ば、コレステロール脱水素酵素による反応を抱水ヒドラ 40 【0019】 ジン、その塩またはその誘導体の存在下に行うことにな*

* る。ここで添加する抱水ヒドラジン、その塩、その誘導 体の量は、その種類、その組成、その他の条件によって 異なるが、通常は反応系における組成物全量に対して5 ~500mM、好ましくは20~200mMである。

【0015】本発明の方法によるコレステロールの定量 法は臨床検査の分野では、遊離型または結合型コレステ ロールのいずれの測定にも利用できる。即ち、遊離型コ レステロールの測定では単独で、結合型コレステロール の測定では公知のコレステロールエステラーゼの反応系 を組合わせることにより測定が行われる。

【0016】本発明の方法は動力学的方法および終点測 定法の両者に応用できるが、特に終点測定法として臨床 検査の分野で有用に用いることができる。通常、終点測 定法では、反応が短時間に終結することが必要である。 即ち、反応が長時間に渡って続くような場合は、検体に よって反応時間が異なり自動分析装置のように短時間の 測定による方法では再現性も悪く、臨床検査では適用で きない。 ところが、 本発明によれば反応は2分~3分で 終了するため臨床検査に極めて好適である。

【0017】本発明において、コレステロールの定量法 は、緩衝液、NAD (P) およびNAD (P) -CDH を検体(血清、コレステロール等)と混合して、一定時 間反応させ、生成するNAD(P)Hの増加を測定する ことによって行われる。本発明のコレステロールの定量 法における基本原理はNAD(P)Hの生成反応であ る。ここでは主波長が340nmでのNAD(P)Hの 吸光度の上昇を測定するため、吸光度の減少反応と比較 すると検量線の上限が高くとれるため、コレステロール の測定範囲を広くとることができる。更にコレステロー 基をブロックすることができるものであれば、特に限定 30 ルオキシダーゼ法のような遺元性物質の影響を受けるこ ともない。

[0018]

【実施例】以下、本発明を実施例を挙げて説明するが、 本発明はこれらに限定されるものではない. 実施例にお いて使用した試薬は、以下に示したpH10.0、pH 8.0、pH7.3のものである。また、これら試薬に おいては、抱水ヒドラジン等を添加したものと添加して いないものを同時に作った。また、それぞれの反応性を 考慮して酵素、補酵素およびヒドラジンの量を定めた。

試薬A-1 コレステロールエステラーゼ 6单位/m1 $\beta - NAD^{+}$ 6.5mM トリトンX-100 3g/1ヒドラジン 50mM 0.1M トリス緩衝液 (pH10.0) 試薬A-2 10单位/ml コレステロール脱水素酵素 トリトンX-100 3g/1 トリス緩衝液 (pH10.0) 0.1M

[0020]

		(4)		行用子グー110191
	5			6
	試薬a-1	コレステロールエステラーゼ	6単位/m l	
		β -NAD*	8.4mM	
		トリトンX-100	3g/l	
		トリス緩衝液(pH10.0)	0.1M	
	試薬a-2	コレステロール脱水素酵素	25単位/m l	
		トリトンX-100	3g/l	
		トリス緩衝液(p H 1 0 . 0)	0.1M	
[0021]				
	試薬B-1	コレステロールエステラーゼ	6単位/m l	
		β−NAD*	6.5mM	
		トリトンX-100	3g/l	•
		ヒドラジン	150mM	
		トリス緩衝液 (pH8.0)	0.1M	•
	試薬B-2	コレステロール脱水素酵素	15単位/m l	•
		トリトンX-100	3g/l	•
		トリス緩衝液(pH8.0)	0.1M	
[0022]				
	試薬b−1	コレステロールエステラーゼ	6.单位/m l	
		β -NAD*.	8. 4mM	
		トリトンX-100	3g/l	
		トリス緩衝液 (pH8.0)		9
	試薬b-2			·*
	•	トリトンX-100		
		トリス緩衝液 (pH8.0)	0.1M	
[0023]				
	試薬C−1			
		β -NAD+	6.5mM	
		トリトンX-100	3g/1	
		ヒドラジン	200mM	
		リン酸緩衝液 (pH7.3)		•
	試薬C-2	コレステロール脱水素酵素		·
		•	3 g/1	
• • • • • •		リン酸緩衝液 (pH7.3)	0.1M	
[0024]	7 n.m.		- W. A	
		コレステロールエステラーゼ		
		トリトンX-100	3 g/l	
		リン酸緩衝液 (pH7.3)		
	試薬c-2			
		トリトンX-100	3g/1	
		リン酸緩衡液 (pH7.3)		
【0025】実施				に達することもなくコレステロ
本発明の方法の反	応性を調べた。試	薬a-1、a-2お ールを	と消費していること	がわかる。

よび試薬B-1、B-2を用いて、あらかじめ分子吸光 係数の管理された日立7150自動分析機を使い、タイ ムコースを確認した。その結果は図1に示した通りであ る。しかして、試薬a-1、a-2および試薬B-1、 B-2とも反応は2~3分で終了しているが、試薬a-1、a-2は完全にコレステロールを消費しないうちに 反応が停止し、試薬B-1、B-2ではコレステロール*50

【0026】実施例2

これらの試薬を用いて、日立7150形自動分析装置に より以下の操作を行った。まず、検体として血清の希釈 系列それぞれ10μ1に第1試薬250μ1を加えて3 7℃で5分間加温し、主波長340nm、副波長700 nmで吸光度を測定した。次に、第2試薬100µ1を 加えて37℃で5分間加温し、同じ波長で吸光度変化量 7

を測定した。同様に検体の代わりに精製水を用いて試薬 ブランクを測定した。更に4種類の検体について既知の 標準液の測定値をもとにして求める方法と、直接NAD Hの分子吸光係数 (ε=6.3 cm²/m mole) から求める 方法で測定した。そして対照として市販のコレステロー* *ル測定用試薬(国際試薬(株)製品でコレステロールオキシダーゼを用いる方法)による測定値も求めた。これらの結果は図2~図4および表1に示す。

[0027]

【表1】

検体のコレステロール測定結果 (単位はmg/d1)

(1) 標準液を用いる方法

薬塩	(A−1	(a-1	(B-1	[b-1	(C-1	(c-1	市販品
検体No	\ A-2	l _{a-2}	l _{B-2}	l _{b-2}	^l C-2	c-2	(対照)
1	181	185	183	204	186	_	182
2	141	147	143	157	144	_	147
3	234	248	236	242	233	_	234
4	182	184	185	196	181	_	182

(2)NADHの分子吸光係数による方法

試薬 検体No	A-1 A-2	a-1 a-2	(B-1 B-2	(b-1 b-2	C-1 C-2	(c-1)
.1	175	162	179	121	180	_
2	137	129	140	101	147	_
3	232	227	233	150	240	-
4	180	159	181	123	181	
· I						

【0028】以上の結果、本発明の方法はヒドラジンを添加しない従来の方法に比べ検体の希釈系列からみて直線性が優れていることが判る。また検体の測定値からみると、本発明の方法は標準液の測定値から求めた値と、NADHの分子吸光係数から求めた値は一致し、しかも市販の試薬ともよく一致した値が得られた。これに対して、ヒドラジンを添加しない従来の方法はNADHの分子吸光係数から求めた値が全般に低値を示し、終点測定 40法での測定に問題があることが判る。更に本発明の方法では、各pH間で直線性や測定値に有意な差がないことも判る。

[0029]

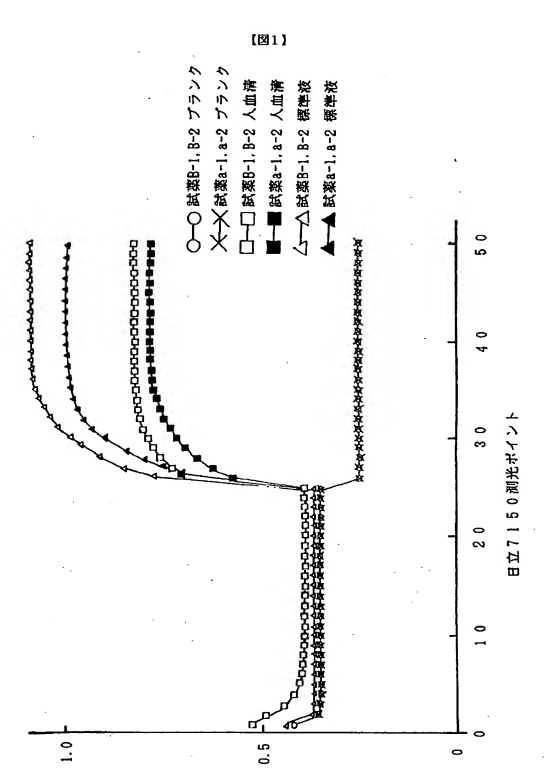
【発明の効果】以上説明したように、本発明の方法は広 範囲のpH領域において適応可能で、従って酵素の可逆※ ※的反応の起こりにくいコレステロール定量法であり、終点測定法としてもコレステロールの定量が可能であり、自動分析機が普及している臨床検査の分野で、有用な方法として供することができる。また広範囲のp H域が設定できるため他の共役酵素反応系と組み合わせることも容易で実用上の応用性も高いという効果を有する。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の方法の反応性を示したグラフである。【図2】本発明の方法と従来の方法(pH10.0のとき)の対比を示したグラフである。

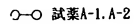
【図3】本発明の方法と従来の方法(pH8.0のとき)の対比を示したグラフである。

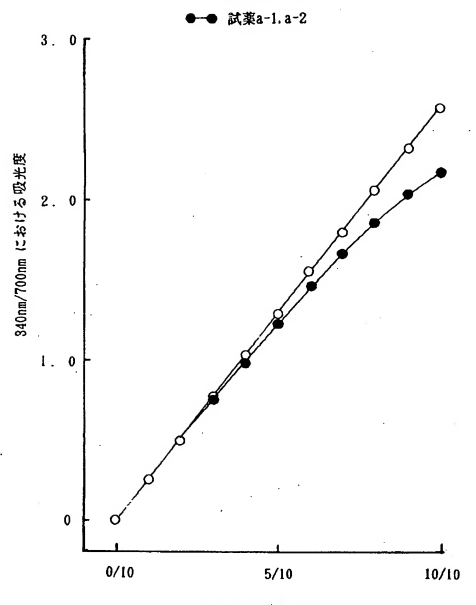
【図4】本発明の方法と従来の方法 (pH7.3のとき) の対比を示したグラフである。



340nm/700mm における吸光度

【図2】



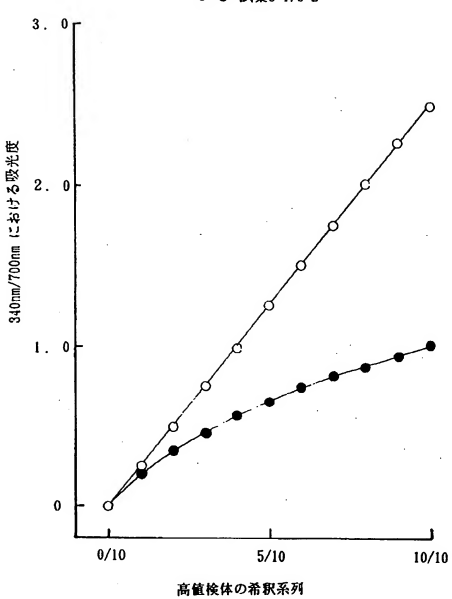


高値検体の希釈系列

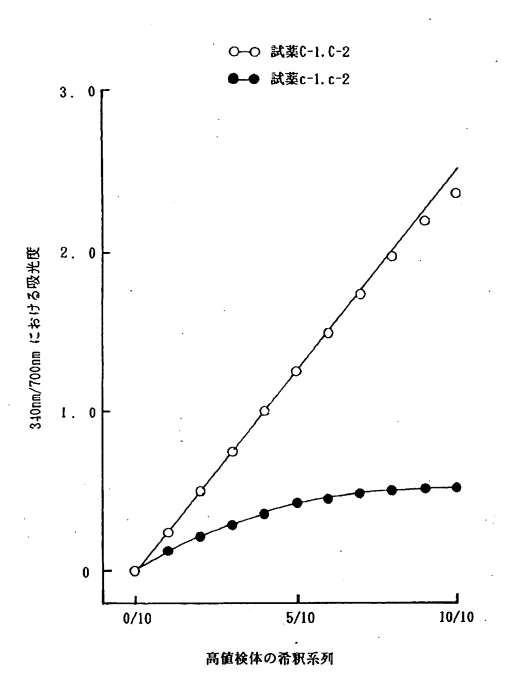
【図3】

O→O 試薬B-1.B-2

● 試薬b-1,b-2



【図4】



【手統補正書】 【提出日】平成4年2月26日 【手統補正1】 【補正対象書類名】明細書 【補正対象項目名】0003 【補正方法】変更

【補正内容】

【0003】臨床検査の分野では、いわゆる終点測定方法(エンドボイント法ともいう)または、初速度測定法(レイトアッセイ法ともいう)と称する動力学的測定法のいずれかが用いられている。コレステロールオキシダ

ーゼを用いる方法には、このような動力学的測定法も知られている(特公昭58-18080号公報)が、この方法でも前述のような還元性物質の影響を受けるという問題点は依然として未解決のままであった。

【手模補正2】 【補正対象書類名】明細書 【補正対象項目名】0010 【補正方法】変更 【補正内容】

【0010】本発明で使用されるコレステロール脱水素酵素としては、NAD-CDHとNADP-CDHがあり、コレステロール脱水素酵素による反応系は前記反応式Aで示した通りである。

10/776,970

JP5-176797-A

MACHINE-ASSISTED TRANSLATION (MAT):

(19)【発行国】

(19)[ISSUING COUNTRY]

日本国特許庁(JP)

Japan Patent Office (JP)

(12)【公報種別】

(12)[GAZETTE CATEGORY]

公開特許公報(A)

Laid-open Kokai Patent (A)

(11)【公開番号】

(11)[KOKAI NUMBER]

特開平 5-176797

Unexamined Japanese

Heisei Patent

5-176797

(43)【公開日】

(43)[DATE OF FIRST PUBLICATION]

平成5年(1993)7月20日

July 20, Heisei 5 (1993. 7.20)

(54)【発明の名称】

(54)[TITLE OF THE INVENTION]

コレステロールの定量法および定量 Assay method and reagent for assay of

用試薬

cholesterol

(51)【国際特許分類第5版】

(51)[IPC INT. CL. 5]

C12Q

1/60 C12Q 1/60

6807-4B

6807-4B

1/32

6807-4B

1/32

6807-4B

【審査請求】 未請求

[REQUEST FOR EXAMINATION] No

【請求項の数】 4

[NUMBER OF CLAIMS] 4

【全頁数】 10

[NUMBER OF PAGES] 10

(21)【出願番号】

(21)[APPLICATION NUMBER]

特願平 3-359044

Japanese Patent Application Heisei 3-359044

(22)【出願日】

(22)[DATE OF FILING]

平成3年(1991)12月27日

December 27, Heisei 3 (1991. 12.27)



(71)【出願人】

【識別番号】

000170565

【氏名又は名称】

国際試薬株式会社

【住所又は居所】

兵庫県神戸市中央区浜辺通2丁目

1番30号

(71)[PATENTEE/ASSIGNEE]

[ID CODE]

000170565

[NAME OR APPELLATION]

International Reagents KK

[ADDRESS OR DOMICILE]

(72)【発明者】

【氏名】

岸 浩司

【住所又は居所】

兵庫県神戸市西区室谷1丁目1-2

国際試薬株式会社研究開発センタ

一内

(72)[INVENTOR]

[NAME OR APPELLATION]

Kishi,

Koji

[ADDRESS OR DOMICILE]

(72)【発明者】

【氏名】

白波瀬 泰史

【住所又は居所】

兵庫県神戸市西区室谷1丁目1-2

国際試薬株式会社研究開発センタ

一内

(72)[INVENTOR]

[NAME OR APPELLATION]

Shirahase,

Yasushi

[ADDRESS OR DOMICILE]

(72)【発明者】

【氏名】

渡津 吉史

【住所又は居所】

兵庫県神戸市西区室谷1丁目1-2

国際試薬株式会社研究開発センタ

一内

(72)[INVENTOR]

[NAME OR APPELLATION]

Totsu,

Yoshifumi

[ADDRESS OR DOMICILE]



(74)【代理人】 【弁理士】 【氏名又は名称】 高島 一

(74)[AGENT] [PATENT ATTORNEY] [NAME OR APPELLATION] Takashima, Hajime

(57)【要約】

(57)[ABSTRACT OF THE DISCLOSURE]

【目的】

いコレステロールの定量法(特に、 یے

【構成】

コレステロール脱水素酵素を用い またはその誘導体の存在下に行うコ レステロールの定量法、および抱水 ヒドラジン、その塩またはその誘導体 を含有する上記方法に使用される 試薬。

【効果】

にくいコレステロール定量法であり、

[PURPOSE]

広範囲のpH領域にて適応可能 The assay method (in particular the method of で、酵素の可逆的反応の起こりにく an end-point measurement method) of cholesterol which can be adapted in wide 終点測定法による方法) および当該 range pH region, where reversible reaction of 方法に使用される試薬を提供するこ an enzyme does not occur easily, and the reagent used by said method are provided.

[CONSTITUTION]

It is the method of assaying cholesterol using てコレステロールを定量する方法で cholesterol dehydrogenase, comprised such あって、コレステロール脱水素酵素 that the reagent used by said method による反応を抱水ヒドラジン、その塩 containing the assay method and the hydrazine hydrate, its salt, or its derivative(s) of the cholesterol which performs reaction by cholesterol dehydrogenase in the presence of a hydrazine hydrate, its salt. derivative(s).

[ADVANTAGE]

広範囲のpH領域において適応 It is the cholesterol assay method which can 可能で、酵素の可逆的反応の起こり be adapted in wide range pH region, where reversible reaction of an enzyme does not 終点測定法に特に有利に使用可能 occur easily. It can favorably use in particular である。また、自動分析機にも有利 in an end-point measurement method. に使用可能である。さらに、広範囲 Moreover, it can favorably use in also an のpH域が設定できるため他の共役 autoanalyzer. Furthermore, since wide range



易で実用上の応用性も高い。

酵素反応系と組み合わせることも容 pH region can be set, it is also easy to combine with an another conjugation enzyme reaction system, so practical applicability is also high.

【特許請求の範囲】

[CLAIMS]

【請求項1】

量法。

【請求項2】

のコレステロールの定量法。

【請求項3】

されるコレステロールの定量用試 is contained. · 薬。

【請求項4】

薬。

[CLAIM 1]

コレステロール脱水素酵素を用い A assay method of the cholesterol, which is てコレステロールを定量する方法で the method of assaying cholesterol using あって、コレステロール脱水素酵素 cholesterol dehydrogenase, comprised such による反応を抱水ヒドラジン、その塩 that reaction by cholesterol dehydrogenase is またはその誘導体の存在下に行うこ performed in the presence of a hydrazine とを特徴とするコレステロールの定 hydrate, its salt, or its derivative(s).

[CLAIM 2]

終点測定法による請求項1記載 The assay method of cholesterol of Claim 1 by an end-point measurement method.

[CLAIM 3]

抱水ヒドラジン、その塩またはその Reagent for assay of the cholesterol used 誘導体を含有することを特徴とする when measuring cholesterol using the コレステロール脱水素酵素を用いて cholesterol dehydrogenase, in which a コレステロールを測定する際に使用 hydrazine hydrate, its salt, or its derivative(s)

[CLAIM 4]

終点測定法に使用される請求項 The reagent for assay of cholesterol of Claim 3記載のコレステロールの定量用試 3 used by the end-point measurement method.



【発明の詳細な説明】

[DETAILED DESCRIPTION OF THE INVENTION]

[0001]

[0001]

【産業上の利用分野】

う際に使用される定量用試薬に関 する。

[0002]

とする課題】

が良くない等の問題点がある。

[0003]

[INDUSTRIAL APPLICATION]

本発明は、主として臨床検査の分野 This invention is related to the reagent for での使用を目的とするコレステロー assay used when mainly performing the ルの定量法および当該定量法を行 assay method and said assay method of cholesterol aiming at use in the field of a clinical laboratory test.

[0002]

【従来の技術及び発明が解決しよう 「PRIOR ART AND PROBLEM TO BE **SOLVED1**

従来、酵素を用いたコレステロール Conventionally, for measuring a free type or の定量法として遊離型または結合 bonding type cholesterol as an assay method 型コレステロールを測定するにあた of cholesterol using an enzyme, it is as り、コレステロールオキシダーゼを単 follows. The method of using a cholesterol 独またはコレステロールエステラー oxidase individually or together with a ぜとともに用いる方法がよく知られて cholesterol esterase is learned well. However, いる。しかし、コレステロールオキシ in the method of inducing the hydrogen ダーゼを用いて生成した過酸化水 peroxide generated using the cholesterol 素をパーオキシダーゼ等により発色 oxidase to a color-development system by a 系に導く方法は操作が煩雑である peroxidase etc., in addition to operation being 上に、ビリルビン、アスコルビン酸等 complicated, the influence of reducing の還元性物質の影響を受けて測定 substances, such as bilirubin and an ascorbic 誤差を生じ易く、更に呈色の安定性 acid, is received, and it is easy to produce a measurement error,

[0003]

臨床検査の分野では、いわゆる終 In the field of the clinical laboratory test, the 点測定方法(エンドポイント法ともい any one of the dynamical measuring method



う、または、初速度測定法(レイトアッ セイ法ともいう)と称する動力学的測 定法のいずれかが用いられている。 コレステロールオキシダーゼを用い る方法には、このような動力学的測 定法も知られている(特公昭58-1 8080号公報)が、この方法でも前述 のような還元性物質の影響を受ける という問題点は依然として未解決の ままであった。

[0004]

一方、コレステロールオキシダーゼ ではなく、コレステロール脱水素酵 素を用いるコレステロールの定量法 も報告されており、たとえばニコチン アデニンジヌクレオチド(NAD)依 存性コレステロールデヒドロゲナー ゼ(NAD-CDH)またはニコチンア デニンジヌクレオチドリン酸(NAD P) 依存性コレステロールデヒドロゲ ナーゼ(NADP-CDH)(特公平2 -18064号公報)を用いるコレステ ロールの定量法の報告がある(特公 平2-49720号公報)。この方法 は、操作が簡単で血中のビリルビ ン、アスコルビン酸等の影響を受け ない優れた方法であるが、反応には pH8. 6以上のアルカリ条件が要求 されている。また、この酵素を動力学 的測定法に応用した報告もある(特 開昭61-108400号公報)。しか し、この方法は終点測定法でないた

called what called the is end-point measurement method (it is also mentioned the endpoint method or an initial rate measuring method rate assay) is used. Although such a dynamical measuring method was also known by the method of using a cholesterol oxidase (Japanese Patent Publication No. 58-18080), the problem of receiving the influence of the above reducing substances also by this method was still unsolved.

[0004]

On the other hand, the assay method of cholesterol using cholesterol dehydrogenase instead of a cholesterol oxidase is also reported, for example, there exists a report of the assay method of cholesterol using a nicotine adenine dinucleotide (NAD) dependence cholesterol dehydrogenase (NAD-CDH) or а nicotine adenine dinucleotide-phosphoric acid (NADP) dependence cholesterol dehydrogenase (NADP-CDH) (Japanese Patent Publication No. 2-18064) (Japanese Patent Publication No. 2-49720). Operation is simple and this method is an outstanding method which does not receive the influence of bilirubin in blood, an ascorbic acid, etc. However, the alkali conditions more than pH 8.6 are required for reaction. Moreover, there also exists a report which applied this enzyme for the dynamical measuring method (Unexamined Japanese Patent No. 61-108400). However, since this め、測定時に必ず標準液で検定し method is not an end-point measurement なければならず、再現性も良くない method, you have to test it with a standard



という問題点がある。

solution to measuring time, there exists a problem that reproducibility is not good, either.

[0005]

終点測定法は、コレステロールの定 量法としては再現性に優れるため、 従来動力学的測定法として用いら れたコレステロール脱水素酵素によ る方法は、終点測定法に改良するこ とが望まれる。しかしながら、ここで 用いるコレステロール脱水素酵素の 至適pHは9.0付近であるが、この 付近のpHでは反応成分であるβ-NAD(P)[†] が不安定となり徐々に着 色するため、コレステロールの定量 用試薬としてこのままでは使用でき ない。また、 β -NAD(P) *を安定 化するためにpHを低下させると当 該酵素の可逆的反応に起因して高 濃度のコレステロールは反応が進行 せず、そのため臨床検査でのコレス テロールの定量に支障をきたす。

[0006]

本発明の目的は、広範囲のpH領域 において適応可能で、酵素の可逆 的反応の起こりにくいコレステロール の定量法およびこの定量法を実施

[0005]

Since an end-point measurement method is excellent in reproducibility as an assay method of cholesterol, to improve the method depending on the cholesterol dehydrogenase used as a conventional dynamical measuring method by an end-point measurement method is desired. However, the optimum pHs of the cholesterol dehydrogenase used here are 9.0 vicinity. However, since β-NAD(P)⁺ which is the reaction component becomes unstable and colors gradually by pH of this vicinity, the way things stand, it cannot be used as a reagent for assay of cholesterol. Moreover, in order to stabilize β-NAD(P)⁺, when pH is made to reduce, it cause the reversible reaction of said enzyme, reaction of high concentration cholesterol does not advance, therefore, it interferes with assay of cholesterol in a clinical laboratory test.

[0006]

The objective of the invention is providing the reagent for which assay used implementing the assay method cholesterol which can be adapted in wide するにあたって使用される定量用試 range pH region, where a reversible reaction 薬を提供することにある。 特に、本 of an enzyme does not occur easily, and this 発明の目的は、終点測定法が有利 assay method. In particular the objective of に使用可能なコレステロールの定量 the invention is providing the reagent for 法およびこの定量法を実施するにあ assay which is used in implementing the



供することにある。

たって使用される定量用試薬を提 assay method of the cholesterol which an end-point measurement method can use advantageously, and this assay method.

[0007]

[0007]

【課題を解決するための手段および 作用】

ころ、下記の反応で示されるコレス テロール脱水素酵素の反応系(以 ン、その塩、またはその誘導体を存 在させることにより、コレステロール 脱水素酵素の至適pH付近のアル カリ側から中性付近の広いpH範囲 においてコレステロールの定量が可 能になることを見い出し、さらに研究 を重ねて本発明に至った。

IMEANS TO SOLVE THE PROBLEM AND **OPERATION**

本発明者らは、上述の目的を達成 In order for the present inventors to achieve するために鋭意研究を重ねてきたと the above-mentioned objective, when earnest research was accumulated, it was discovered that assay of cholesterol is attained in the 下、反応式Aという) に抱水ヒドラジ wide pH range of neutral vicinity from the alkali side of optimum-pH vicinity cholesterol dehydrogenase by making a hydrazine hydrate, its salt, or its derivative(s) exist in the reaction system (henceforth reaction Formula A) of the cholesterol dehydrogenase shown by following reaction. When research was further accumulated, it resulted in this invention.

[0008] 【化1】

[8000] [FORMULA 1]

NAD-CDH又は NADP-CDH コレステロール+B

NAD-CDH or NADP-CDH				
Cholesterol +β-NAD+ Δ4-cholestenone +NADH				
Or β-NADP+ Or NADPH				

[0009]

[0009]

本発明のコレステロールの定量用 The reagent for assay of cholesterol of this 試薬は、コレステロール脱水素酵素 invention is a reagent for assay of the を用いてコレステロールを測定する cholesterol used when measuring cholesterol



量用試薬であって、抱水ヒドラジン、 その塩またはその誘導体を含有す ることを特徴とする。本発明のコレス テロールの定量法は、コレステロー ル脱水素酵素を用いてコレステロー ルを定量する方法であって、コレス テロール脱水素酵素による反応を 抱水ヒドラジン、その塩またはその誘 導体の存在に行うことを特徴とする。

際に使用されるコレステロールの定 using cholesterol dehydrogenase, comprised such that it is characterized by containing a hydrazine hydrate, its salt, or its derivative(s). The assay method of cholesterol of this invention is the method of assaying cholesterol using cholesterol dehydrogenase, comprised such that it is characterized by performing reaction by cholesterol dehydrogenase in the presence of hydrazine hydrate, its salt, or its derivative(s).

[0010]

本発明で使用されるコレステロール 脱水素酵素としては、NAD-CDH とNADP-CPHがあり、コレステロ ール脱水素酵素による反応系は前 記反応式Aで示した通りである。

[0011]

コレステロール脱水素酵素は可逆 A 的反応を呈し、反応がコレステノン の生成に進行してある程度進むと平 衡に達する。そのため、従来はコレ ステロール脱水素酵素の至適pHで あるpH9. 0付近にして更に反応の 進行を促している。このような至適p Hにおいては、当該酵素量を最小 量にできると共に、試薬とした場合、 原料に混入する他の酵素が起因す るブランク値の上昇を押さえることも できる。

[0012]

本発明は、抱水ヒドラジン、その塩ま This invention is

[0010]

There exist NAD-CDH and NADP-CPH as cholesterol dehydrogenase used by this invention. The reaction system cholesterol dehydrogenase is as shown in said reaction Formula A.

[0011]

cholesterol dehydrogenase exhibits reversible reaction. equilibrium will reached, when reaction advances to a generation of the cholestenone progresses to some extent. Therefore, conventionally, it is made pH 9.0 vicinity which is the optimum pH of cholesterol dehydrogenase, and advance of reaction is accelerated further. While said enzyme amount is made to the minimal dose in such an optimum pH, when it is set as a reagent, a raise of the blank value in which the another enzyme mixed in a raw material originates can also be suppressed.

[0012]

based



たはその誘導体の存在下にコレステ ロール脱水素酵素を反応させること により、上記反応で生成された △4 - コレステノンのケトン基をブロック することができるという新知見に基づ ルの測定での逆反応を押さえること ができ、広いpH範囲でコレステロー ルの定量を可能とするものである。 具体的には、本発明では反応液の pHは、pH10.0を越えるアルカリ領 域からpH7.0以下の中性領域まで 適応できる。

[0013]

の塩およびその誘導体としては、Δ 4ーコレステノンのケトン基をブロック derivative(s) することができるものであれば、特に 限定はない。抱水ビデラジン誘導体 としては、ヒドラジルを基本骨格基と する化合物が該当できる。これらの 具体例としては、ヒドラジン(1水和 物)、二塩化ビドラジニウム、一臭化 ヒドラジニウム、硫酸ヒドラジニウムが 好適であり、そのほか塩化フェニル ヒドラジニウム、フェニルヒドラジンー Pースルホン酸、硫酸フェニルヒドラ ジニウム、ヒドラジンピリジン等を挙 げることもできる。

[0014]

knowledge that the ketone group 4Δ-cholestenone generated by said reaction can be blocked, by making cholesterol dehydrogenase react in the presence of a hydrazine hydrate, its salt, or its derivative(s). くものである。この結果コレステロー As a result, the reverse reaction in a measurement of cholesterol can suppressed, and it can be made to perform assay of cholesterol in the wide pH range. Specifically, in this invention, pH of a reaction liquid can be adapted from the alkali region which exceeds pH 10.0 to the neutral region less than pH 7.0.

[0013]

本発明に用いる抱水ヒドラジン、そ As the hydrazine hydrate and its salt which are used for this invention, and group if the ketone of 4Δ -cholestenone can be blocked, there will be no limitation in particular. As hydrazine-hydrate derivative, the compound which makes a hydrazyl a basic structure group can be corresponded. As these examples, hydrazine (monohydrate). dichloride hydrazinium, hydrazinium monobromide, and hydrazinium sulfate are suitable. In addition, phenyl-chloride hydrazinium, phenylhydrazine-P-sulfonic sulfuric-acid acid, phenyl hydrazinium, hydrazine pyridine, etc. can also mentioned.

[0014]

本発明のコレステロールの定量法に According to the assay method of cholesterol よれば、コレステロール脱水素酵素 of this invention, reaction by cholesterol による反応を抱水ヒドラジン、その塩 dehydrogenase is performed in the presence



とになる。ここで添加する抱水ヒドラ ジン、その塩、その誘導体の量は、 その種類、その組成、その他の条件 によって異なるが、通常は反応系に おける組成物全量に対して5~500 mM、好ましくは20~200mMであ る。

[0015]

本発明の方法によるコレステロール の定量法は臨床検査の分野では、 遊離型または結合型コレステロール ち、遊離型コレステロールの測定で は単独で、結合型コレステロールの 測定では公知のコレステロールエス テラーゼの反応系を組合わせること により測定が行われる。

[0016]

本発明の方法は動力学的方法およ び終点測定法の両者に応用できる が、特に終点測定法として臨床検査 の分野で有用に用いることができ る。通常、終点測定法では、反応が 短時間に終結することが必要であ る。即ち、反応が長時間に渡って続 くような場合は、検体によって反応 時間が異なり自動分析装置のように 短時間の測定による方法では再現 性も悪く、臨床検査では適用できな い。ところが、本発明によれば反応 査に極めて好適である。

またはその誘導体の存在下に行うこ of a hydrazine hydrate, its salt, or its derivative(s). The amount of the hydrazine hydrate and its salt which are added here, and its derivative(s) changes with the kind, its composition, and other conditions. Usually, it is 5 to 500 mM with respect to the composition whole quantity in a reaction system, preferably it is 20 to 200 mM.

[0015]

The assay method of cholesterol by the method of this invention is applicable also to any measurement of a free type or bonding のいずれの測定にも利用できる。即 type cholesterol in the field of a clinical laboratory test. That is, in a measurement of free type cholesterol, a measurement is independently performed by measurement of bonding type cholesterol by combining the reaction system of a well-known cholesterol esterase.

[0016]

The method of this invention can be applied by both dynamical method and end-point measurement method. However, it can use useful in the field of a clinical laboratory test in particular as an end-point measurement method. Usually. by an end-point measurement method, it is required for reaction to end in a short time. That is, when reaction continues over a long time, reaction time changes with test substances and reproducibility is also bad in the method of a short-time measurement like an autoanalyzer, は2分~3分で終了するため臨床検 it cannot apply in a clinical laboratory test. However, according to this invention, reaction



is very suitable for a clinical laboratory test, in order to complete in 2 to 3 minutes.

[0017]

本発明において、コレステロールの 定量法は、緩衝液、NAD(P)およ びNAD(P) - CDHを検体(血清、 コレステロール等)と混合して、一定 時間反応させ、生成するNAD(P) Hの増加を測定することによって行 われる。本発明のコレステロールの 定量法における基本原理はNAD (P) Hの生成反応である。ここでは 主波長が340nmでのNAD(P)H の吸光度の上昇を測定するため、 吸光度の減少反応と比較すると検 量線の上限が高くとれるため、コレス テロールの測定範囲を広くとること ができる。更にコレステロールオキシ ダーゼ法のような還元性物質の影 響を受けることもない。

[0018]

【実施例】

明するが、本発明はこれらに限定さ 使用した試薬は、以下に示したpH1 0. 0、pH8. 0、pH7. 3のものであ る。また、これら試薬においては、抱 水ヒドラジン等を添加したものと添加 た、それぞれの反応性を考慮して酵 定めた。

[0017]

In this invention, the assay method of cholesterol mixes buffer, NAD(P), and NAD(P)-CDH with test substances (blood serum, cholesterol, etc.), and fixed-time reaction is carried out. It is carried out by measuring the increase in NAD(P)H to generate. The basic principle in the assay method of cholesterol of this invention is generation reaction of NAD(P)H. Here, since a dominant wavelength measures a raise of the light absorbency of 340 nm NAD(P)H and the upper limit of an analytical curve can take highly compared with reduction reaction of a light absorbency, the wide measuring range of cholesterol can be taken. Furthermore, influence of a reducing substance like the cholesterol oxidase method is not received.

[0018]

[EXAMPLES]

以下、本発明を実施例を挙げて説 Hereafter, an Example is given and this invention is demonstrated. This invention is れるものではない。実施例において not limited to these. The reagent used in the Example is pH 10.0, pH 8.0, and pH 7.3 which were shown below. Moreover, in these reagents, what added the hydrazine hydrate etc., and the thing which is not added were していないものを同時に作った。ま made simultaneously. Moreover, the amount of an enzyme, a coenzyme, and a hydrazine 素、補酵素およびヒドラジンの量を was defined in consideration of each reactivity.



[0019]

[0019]

[0013]	[0013]		
試薬A-1	コレステロールエステラーゼ	6単位/ml	
	β -NAD ⁺	6. 5mM	**
	トリトンX-100	3g/l	
	ヒドラジン	50mM	
	トリス緩衝液(pH10.0)	0. 1M	
試薬A-2	コレステロール脱水素酵素	10単位/ml	
	トリトンX-100	3g/l	
	トリス緩衝液(pH10.0)	0. 1M	
Reagent A-1	Cholesterol esterase	6 unit/ml	
	β -NAD ⁺	6.5 mM	
	Triton X-100	3 g/l	
	Hydrazine	50 mM	
	Tris buffers (pH 10.0)	0.1M	•
Reagent A-2	Cholesterol dehydrogenas	e 10 unit/ml	
	Triton X-100	3 g/l	
	Tris buffers (pH 10.0)	0.1M	

[0020]

[0020]

コレステロールエステラーゼ	6単位/ml
$\beta - NAD^{+}$	8. 4mM
トリトンX-100	3g/l
トリス緩衝液(pH10.0)	0. 1M
ロレステロール脱水素酵素	25単位/ml
トリトンX-100	3g/l
トリス緩衝液(pH10.0)	0. 1M
Cholesterol esterase	6 unit/ml
β -NAD⁺	8.4 mM
Triton X-100	3 g/l
Tris buffers (pH 10.0)	0.1M
Cholesterol dehydrogenase	25 unit/ml
Triton X-100	3 g/l
Tris buffers (pH 10.0)	0.1M
	β-NAD ⁺ トリトンX-100 トリス緩衝液 (pH10.0) ロレステロール脱水素酵素 トリトンX-100 トリス緩衝液 (pH10.0) Cholesterol esterase β-NAD ⁺ Triton X-100 Tris buffers (pH 10.0) Cholesterol dehydrogenase Triton X-100



[0021]

[0021]

[0021]	[OOZ 1]		
試薬B-1	コレステロールエステラーゼ	6単位/ml	
	β -NAD ⁺	6. 5mM	
	トリトンX-100	3g/l	
	ヒドラジン	150mM	
	トリス緩衝液(pH8.0)	0. 1M	
試薬B-2	コレステロール脱水素酵素	15単位/ml	
	トリトンX-100	3g/l	
	トリス緩衝液(pH8.0)	0. 1M	
Reagent B-1	Cholesterol esterase	6 unit/ml	
	β -NAD⁺	6.5 mM	
	Triton X-100	3 g/l	
	Hydrazine	150 mM	•
	Tris buffers (pH 8.0)	0.1M	,
Reagent B-2	Cholesterol dehydrogenase	e 15 unit/ml	
	Triton X-100	3 g/l	
	Tris buffers (pH 8.0)	0.1M	

[0022]

[0022]

試薬b-1	コレステロールエステラーゼ	6単位/ml	
	$\beta - NAD^+$	8. 4mM	
	トリトンX-100	3g/l	
	トリス緩衝液(pH8.0)	0. 1M	
試薬b-2	コレステロール脱水素酵素	30単位/ml	
	トリトンX-100	3g/l	
	トリス緩衝液(pH8.0)	0. 1M	
Reagent b-1	Cholesterol esterase	6 unit/ml	
	β -NAD ⁺	8.4 mM	
	Triton X-100	3 g/l	
	Tris buffers (pH 8.0)	0.1M	
Reagent b-2	Cholesterol dehydrogenas	e 30 unit/ml	
	Triton X-100	3 g/l	
	Tris buffers (pH 8.0)	0.1M	



[0023]

[0023]

試薬C−1	コレステロールエステラーゼ	6単位/ml	
	$\beta - NAD^{+}$	6. 5mM	
	トリトンX-100	3g/l	
	ヒドラジン	200mM	
	リン酸緩衝液(pH7.3)	0. 1M	
試薬C-2	コレステロール脱水素酵素	20単位/ml	
	トリトンX-100	3g∕l	·
	リン酸緩衝液(pH7.3)	0. 1M	
Reagent C-1	Cholesterol esterase	6 unit/ml	
	β-NAD ⁺	6.5 mM	·
	Triton X-100	3 g/l	
	Hydrazine	200 mM	
	Phosphate buffer (pH 7.3	0.1M	:
Reagent C-2	Cholesterol dehydrogenase	20 unit/ml	
	Triton X-100	3 g/l	
	Phosphate buffer (pH 7.3)	0.1M	

[0024]

[0024]

試薬c−1	コレステロールエステラーゼ	6単位/ml	
	β -NAD ⁺	8. 4mM	
	トリトンX-100	3g/l	
	リン酸緩衝液(pH7.3)	0. 1M	
試薬c−2	コレステロール脱水素酵素	30単位/ml	
	トリトンX-100	3g/l	
	リン酸緩衡液(pH7.3)	0. 1M	
Reagent c-1	Cholesterol esterase		6 unit/ml
	β -NAD⁺		8.4 mM
	Triton X-100		3 g/l
	Phosphate buffer (pH 7.3)	0.1M
Reagent c-2	Cholesterol dehydrogenas	е	30 unit/ml
	Triton X-100		3 g/l
	Phosphoric acid buffer so	lution (pH 7.3)	0.1M



[0025]

実施例1

機を使い、タイムコースを確認した。 る。

[0026]

実施例2

を測定した。次に、第2試薬100 μl absorbency was measured 試薬ブランクを測定した。更に4種類 minutes

[0025]

Example 1

本発明の方法の反応性を調べた。試 The reactivity of the method of this invention 薬a-1、a-2および試薬B-1、B was investigated. Hitachi 7150 autoanalyzer -2を用いて、あらかじめ分子吸光係 by which the molecular extinction coefficient 数の管理された日立7150自動分析 was managed beforehand was used, using reagent a-1, a-2 and reagent B-1, B-2, and その結果は図1に示した通りである。 the time course was confirmed. The result is しかして、試薬a-1、a-2および試 as having shown in FIG. 1. Thus, reaction 薬B-1、B-2とも反応は2~3分で has completed reagent a-1, a-2 and reagent 終了しているが、試薬a-1、a-2は B-1, B-2 in 2 to 3 minutes. However, before 完全にコレステロールを消費しないう reagent a-1, a-2 consume cholesterol ちに反応が停止し、試薬B-1、B- completely, reaction stops them, in reagent 2ではコレステロール脱水素酵素の B-1, B-2, it turns out that cholesterol is 反応が平衡に達することもなくコレス consumed, without reaction of cholesterol テロールを消費していることがわか dehydrogenase reaching equilibrium.

[0026]

Example 2

これらの試薬を用いて、日立7150形 Hitachi 7150 type autoanalyzer performed 自動分析装置により以下の操作を行 the following operation using these reagents. った。まず、検体として血清の希釈系 First, 250 microliter of 1st reagents is added 列それぞれ 10μ lに第1試薬 250μ l to 10 microliter of each dilution series of a を加えて37℃で5分間加温し、主波 blood serum as a test substance, and it 長340nm、副波長700nmで吸光度 heats for 5 minutes at 37 degrees C, the light を加えて37℃で5分間加温し、同じ dominant wavelength of 340 nm, 波長で吸光度変化量を測定した。同 sub-wavelength 700 nm. Next, 100 microliter 様に検体の代わりに精製水を用いて of 2nd reagents is added and it heats for 5 37 at degrees C, の検体について既知の標準液の測 light-absorbency variation was measured at 定値をもとにして求める方法と、直接 the same wavelength. The purified water NADHの分子吸光係数($\epsilon = 6.3$ was similarly used instead of the test cm²/m mole) から求める方法で測 substance, and the reagent blank was



び表1に示す。

定した。そして対照として市販のコレ measured. Furthermore, it measured by the ステロール測定用試薬(国際試薬 method of obtaining based on the measured (株) 製品でコレステロールオキシダ value of a known standard solution about the ーゼを用いる方法) による測定値も求 test substance of a 4 type, and the method of めた。これらの結果は図2~図4およ obtaining from direct NADH molecular extinction coefficient (ε=6.3cm²/m mole). And the measured value with the as a control commercially available reagent for a cholesterol measurement (method to use a oxidase International cholesterol by Reagents K.K. product) was also obtained. These results are shown to FIGS. 2-4 and Table 1.

[0027]

[0027]

【表1】

[TABLE 1]

検体のコレステロール測定結果 (単位はmg/d·l)

(1)標準液を用いる方法

菜為	√ A-1				C-1		市販品
検体No	A-2	a-2	B-2	l b-2	C-2	c-2	(対照)
1	181	1 8 5	1 8 3	2 0 4	186		182
2	1 4 1	1 4 7	1 4 3	157	1 4 4		1 4 7
3	234	2 4 8	2 3 6	242	2 3 3	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	2 3 4
4	182	1 8 4	1 8 5	196	181		182

(2)NADHの分子吸光係数による方法

A-2	a-2	B-2	b-2	C-2	c-2
1 7 5	1 6 2	1 7 9	1 2 1	180	<u></u>
137	1 2 9	1 4 0	1 0 1	1 4 7	
2 3 2	2 2 7	2 3 3	150	2 4 0	
180	1 5 9	1 8 1	1 2 3	181	
	A-2 1 7 5 1 3 7 2 3 2	1 7 5 1 6 2 1 3 7 1 2 9 2 3 2 2 2 7	$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	$ \begin{bmatrix} A-1 \\ A-2 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} a-1 \\ a-2 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} B-1 \\ B-2 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} b-1 \\ b-2 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} C-1 \\ C-2 \end{bmatrix} $ $ 1.7.5 1.6.2 1.7.9 1.2.1 1.8.0 $ $ 1.3.7 1.2.9 1.4.0 1.0.1 1.4.7 $ $ 2.3.2 2.2.7 2.3.3 1.5.0 2.4.0 $ $ 1.8.0 1.5.9 1.8.1 1.2.3 1.8.1 $



Cholesterol measure	ement resul	t of a test	substan	ce (unit	is mg/dl)	_	
(1) Method using sta	andard solut	tion					
	Reagent						Commercial
Test substance No							item (control)
					_		
(2) Method of molecular extinction coefficient of NADH							
	Reagent						
Test substance No							

[0028]

は標準液の測定値から求めた値と、 NADHの分子吸光係数から求めた 値は一致し、しかも市販の試薬とも よく一致した値が得られた。これに 対して、ヒドラジンを添加しない従来 の方法はNADHの分子吸光係数 から求めた値が全般に低値を示し、 は、各pH間で直線性や測定値に有 意な差がないことも判る。

[0028]

以上の結果、本発明の方法はヒドラ The above shows that the method of this. ジンを添加しない従来の方法に比 invention is excellent in a linearity compared べ検体の希釈系列からみて直線性 with the conventional method which does not が優れていることが判る。また検体 add a hydrazine, in view of the dilution series の測定値からみると、本発明の方法 of a test substance. Moreover, in view of the measured value of a test substance, the value which obtained the method of this invention from the measured value of a standard solution, and the value obtained from the molecular extinction coefficient of NADH are in agreement, and the value which was well in agreement also with the commercially 終点測定法での測定に問題がある available reagent was acquired. On the other ことが判る。 更に本発明の方法で hand, the value which the conventional method which does not add a hydrazine obtained from the molecular extinction coefficient of NADH shows a low value generally, it turns out that a problem exists in measurement by an end-point measurement method. Furthermore, by the method of this invention, it also turns out that there is no significant difference in a linearity or a measured value between each pH.



[0029]

【発明の効果】

可能で、従って酵素の可逆的反応 の起こりにくいコレステロール定量法 であり、終点測定法としてもコレステ ロールの定量が可能であり、自動分 析機が普及している臨床検査の分 ができる。また広範囲のpH域が設 定できるため他の共役酵素反応系 る。

【図面の簡単な説明】

【図1】

ラフである。

【図2】

ある。

【図3】

る。

[0029]

[ADVANTAGE OF THE INVENTION]

以上説明したように、本発明の方法 As explained above, the method of this は広範囲のpH領域において適応 invention is a cholesterol assay method from which it can be adapted in wide range pH region, therefore reversible reaction of an enzyme does not occur easily. Assay of cholesterol can be performed also as an end-point measurement method, and it can 野で、有用な方法として供すること offer as a useful method in the field of the clinical laboratory test through which the autoanalyzer has prevailed. Moreover, since と組み合わせることも容易で実用上 wide range pH region can be set, it has the の応用性も高いという効果を有す effect that also combining with an another conjugation enzyme reaction system and easy and practical applicability are high.

DESCRIPTION OF THE [BRIEF DRAWINGS]

[FIG. 1]

本発明の方法の反応性を示したグ It is the graph which showed the reactivity of the method of this invention.

[FIG. 2]

本発明の方法と従来の方法(pH1 It is the graph which showed contrast of the 0. 0のとき) の対比を示したグラフで method of this invention, and a conventional method (at the time of pH 10.0).

[FIG. 3]

本発明の方法と従来の方法(pH8. It is the graph which showed contrast of the 0のとき)の対比を示したグラフであ method of this invention, and a conventional method (at the time of pH 8.0).

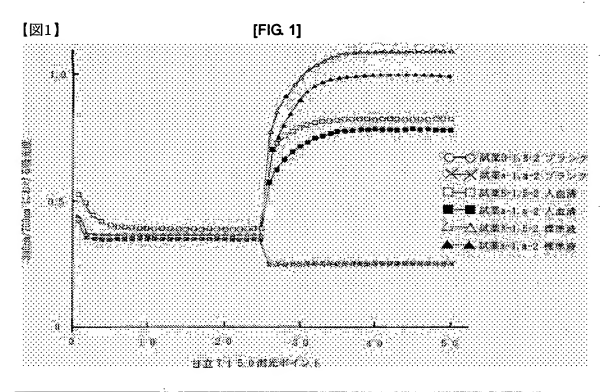


【図4】

本発明の方法と従来の方法(pH7.3のとき)の対比を示したグラフである。

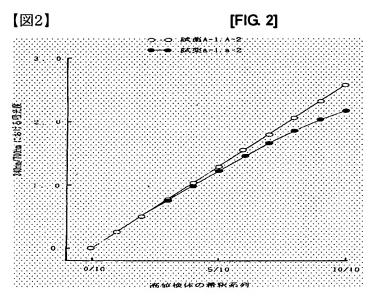
[FIG. 4]

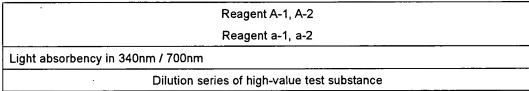
It is the graph which showed contrast of the method of this invention, and a conventional method (at the time of pH 7.3).

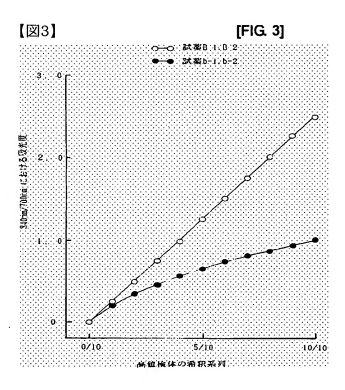


Light absorbency in 340nm / 700nm	Reagent B-1, B-2	Blank	
Hitachi 7150 photometry point	Reagent a-1, a-2	Blank	
	Reagent B-1, B-2	Human blood serum	
	Reagent a-1, a-2	Human blood serum	
	Reagent B-1, B-2	Standard solution	
	Reagent a-1, a-2	Standard solution	











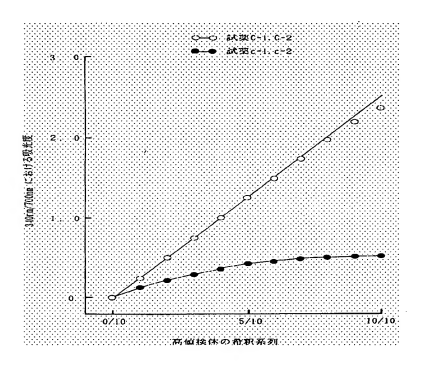
Reagent B-1, B-2 Reagent b-1, b-2

Light absorbency in 340nm / 700nm

Dilution series of high-value test substance

【図4】

[FIG. 4]



Reagent C-1, C-2 Reagent c-1, c-2

Light absorbency in 340nm / 700nm

Dilution series of high-value test substance



【手続補正書】

----[AMENDMENTS]

【提出日】

平成4年2月26日

[FILING DATE]

February 26, Heisei 4

【手続補正1】

[AMENDMENT 1]

【補正対象書類名】 明細書

[AMENDED SECTION] SPECIFICATION

【補正対象項目名】 0003

[AMENDED ARTICLE] 0003

【補正方法】 変更

[METHOD OF AMENDMENT] REWRITE

【補正内容】

[CONTENTS OF AMENDMENT]

[0003]

定法のいずれかが用いられている。 コレステロールオキシダーゼを用い る方法には、このような動力学的測 ままであった。

[0003]

臨床検査の分野では、いわゆる終 In the field of a clinical laboratory test, it is 点測定方法(エンドポイント法ともい what is called the end-point measurement う)または、初速度測定法(レイトアッ method (it is also mentioned the endpoint セイ法ともいう)と称する動力学的測 method), or the dynamical measuring method called an initial rate measuring method (it is also mentioned a rate assay), either one are used.

定法も知られている(特公昭58-1 Although such a dynamical measuring 8080号公報)が、この方法でも前述 method was also known by the method of のような還元性物質の影響を受ける using a cholesterol oxidase (Japanese Patent という問題点は依然として未解決の Publication No. 58-18080), the problem of receiving the influence of the above reducing substances also by this method was still unsolved.



【手続補正2】

[AMENDMENT 2]

【補正対象書類名】 明細書 [AMENDED SECTION] SPECIFICATION

【補正対象項目名】 0010

[AMENDED ARTICLE] 0010

【補正方法】 変更

[METHOD OF AMENDMENT] REWRITE

【補正内容】

[CONTENTS OF AMENDMENT]

[0010]

記反応式Aで示した通りである。

[0010]

本発明で使用されるコレステロール There exist NAD-CDH and NADP-CDH as 脱水素酵素としては、NAD-CDH cholesterol dehydrogenase used by this とNADP-CDHがあり、コレステロ invention. The reaction system by cholesterol ール脱水素酵素による反応系は前 dehydrogenase is as shown in said reaction Formula A.



THOMSON SCIENTIFIC TERMS AND CONDITIONS

Thomson Scientific Ltd shall not in any circumstances be liable or responsible for the completeness or accuracy of any Thomson Scientific translation and will not be liable for any direct, indirect, consequential or economic loss or loss of profit resulting directly or indirectly from the use of any translation by any customer.

Thomson Scientific Ltd. is part of The Thomson Corporation

Please visit our website:

"www.THOMSONDERWENT.COM" (English)

"www.thomsonscientific.jp" (Japanese)